

Log In Order Form View Cart

The Delphion Integrated View

Purchase Document: More choices...

Other Views: Derwent...

INPADOC Record

oplicant/Assignee

\$10 Off

andcrafted

Plaques

Order Today:

Title KR9611390B1: PROCESSES FOR PREPARATION OF BENZIMIDAZOLE DERIVATIVES

DERIVATIV

Country: KR Republic of Korea

Kind: B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

Inventor(s): KIM, SANG - HO, Republic of Korea No Image

BAEK, SUNG - INN, Republic of Korea KIM, KI - SUK, Republic of Korea KOLON IND. INC., Republic of Korea

Inquire Regarding News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates Aug. 22, 1996 / April 28, 1993

Application Number KR199300007197

IPC Class: **C07D 401/12**;

ECLA Code none

Priority Number(s): April 28, 1993 KR1993000007197

Abstract The method for preparing 5-methoxy-2-(4-methoxy

The method for preparing 5-methoxy-2-(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methyl sulfinyl benzimidazol of formula (I) comprises reacting a compound of formula (II) with an aniline derivative of formula (III) using a metal catalyst in a nonpolar-aprotic solvent to obtain a compound of formula (IV), and oxidatively cyclizing a compound of the formula (IV) to obtain a benzimidazol derivative of

formula (I).

Family none

Other Abstract Info DERABS C1999-285100 DERABS C1999-285100

Foreign References No patents reference this one

# (19) 대한민국특허청(KR) (12) 특허공보(B1)

|                             | <b>,</b> .—,                     |           |                                       |
|-----------------------------|----------------------------------|-----------|---------------------------------------|
| (51) oint. Cl. 6            |                                  | (11) 등콕번호 | 唇 1996-0011390                        |
| 0070 401 /12                |                                  | (24) 등륙일자 | 1996년08월22일                           |
| (21) 출원번호                   | 昂1993-0007197                    | (65) 공개번호 | 与1999-0000001                         |
| (22) 출원밀자                   | 1993년04월28일                      | (43) 공개일자 | 1999년01월01일                           |
| ·73) 특허권자                   | 주식회사코오콩 하기주                      |           | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
|                             | 서울특별시 중구 무교통 45번지                |           |                                       |
| :72) 발명자                    | 김상호                              |           |                                       |
|                             | 경기도 부원시 원족동 삼신아파트 다중 401호        |           |                                       |
| 백성인                         |                                  |           |                                       |
| •                           | 경기도 용인군 구성면 진주빔라 302             |           |                                       |
|                             | 김기석                              |           | ·                                     |
|                             | 경기도 수ી시 팔달구 때단등 삼성아파트 2차 1등 207호 |           |                                       |
| :74) 대리인                    | 박사쿕                              |           | •                                     |
| . 시권 : - 인인성<br>(지공보 제490호) |                                  |           |                                       |

54) 벤즈이미다를 유도체의 제조방법

2

내용 없읍.

11631

[발명의 명정]

벤즈이미다를 유도체의 제조방법

| 박명의 상세한 설명]

분 발명은 벤즈이미다족 유도체, 특히, 공자의 화합물로서 위산분비를 억제하며 위궤양, 심이지장궤양 및 위염을 포함하 는 위장전환의 치료에 유용한 다음 구조식(1)의 5-메독시-2~[[(4-매독시-3,5-디메탈-2- 피리딜)메팃섥피닝]벤즈 이미다쯤을 제조하는 밤법에 관한 것이다.

1941



()기 구조식(1)의 화합물을 제조하는 공지의 방법은 미합중국특허 제4,182,788요, 제 4,255,431호 및 제4,472,409호, 일 단공개록하 제 57-53,406호, 제 58-39,622호, 대한민국공개록하 제 84-1156호 등에 기술되어 있는데 이를 제조방법을 ((펴보면 다음과 같다.

1. 다음 일반식(A)의 벤즈이미다족 유도제와 일반식(B)의 피리딘 메틸 유도체를 반용시켜서 구조식(1)의 화항물을 제조하 t☆ 방법.

134 2

$$Z_{i}$$

$$Z_{i}$$

$$Z_{i}$$

$$Z_{i}$$

: @ 4 S

(식종, Z, Z 종 하나는 머랑토기(SH)이고, 다른 하나는 반응성 에스테르화기이다.)

2. 다음 일반식(C)의 o-페닐렌디아인 유도제와 일반식(D)의 피리딘산 유동제를 반응시켜 구조식(1)의 화합품을 제조하는 방병.

12/3/4

(C)

ाद्यथ ५

(D)

3. 다음 잎반식(E)의 벤즈이미다쯤 유도제와 밑반식(F)의 피리던 유도제를 반응시켜 구조식(1)의 화합몫을 제조하는 방법

1작식 6

(E)

" Stoj ?



(식중, M은 금속으로 칼품, 나토품, 리튬이고 Z는 반응성 에스테르화 히드록시기이다.)

앞에서 살펴본 공지의 제조방법은 일반식(D)나 (E)와 같이 박용출발물질의 제조가 때우 어렵거나 또는 중간제 화합물이 탭안정하기 때문에 목적화합물의 제조수율이 극히 저조한 문제점이 있으며, 머밥로벤즈이미다쯤 유도제 등은 고가의 화합 당인 관계로 경제성이 떨어지는 단점이 있다.

이에, 본 반명은 상기의 제조방법과는 상이하면서 보다 경제적이며 제조공장이 용이하고 목적화합물의 수율이 크게 개선 단 새로운 제조방법을 제공하는데 그 목적이 있다.

값. 본 발명은 벤즈이미다즘 유도제를 제조함에 있어서, 다음 구조식(Ⅱ)의 피리던 유도제와 구조식(Ⅲ)의 아닐란 유도제 당 반응시켜서 다음 구조식(Ⅳ)의 아미딘 유도체를 제조하고, 제조된 구조식(Ⅳ)의 화합물은 N-플로로화반응을 통해 다 당 구조식(Ⅴ)의 반응중간체를 제조한 후 계속적으로 산화적 고리화반응(Oxidative Cyclization )을 통해서 상기 구조식 (1)의 목적 화합물을 제조한 수 있는 경제적인 제조방법을 제공한다.



·출시 8

14W 3

1 57 3/ 1/

· 획식 11

니하, 본 발명을 상세히 설명한다.

대 발명에 있어서, 송발물질인 구조식(川)의 피리딘 메틴 티오시아네이트 유도체는 공지의 방법에 의하여 제조되는 바. 경지의 화합물인 다음 구조식(시)의 3,5-디메팅-4-메룩시-2-발로메린피리딘과 다음 구조식(시)의 티오시아네이트콩데탄골, 에탄몰, 이소프로필 알코욕 등과 같은 알코을 용매에서 반응시켜 용이하게 제조할 수 있다. 상기의 반응에서 반응용매로는 에탄골이 가장 좋으며 티오시아테이트로는 소등 티오시아네이트, 포타슘 티오시아네이토 또는 알모늄 티오시아네이트를 사용할 수 있다.

124 12

144 13

MSCN

(M)

건충. M은 Na, K 또는 NH를 나타낸다.]

(기와 같이 제조한 구조식(Ⅱ)의 화합물을 디콜로로에탄, 디콜로로에탄 또는 테르라골로로에란과 같은 비극성 비양자성 상대 중에서 앞무미늄 글로리드를 사용하여 구조식(Ⅲ)의 2-메록시아닐리과 1~3시간 중안 완류반응시켜서 구조식(Ⅳ)의 다항물을 높은 수물로 얻는다. 이때, 알쿠미늄 골로리드는 상기 구조식(Ⅲ) 화함닭1당량에 대하여 1~3당량을 사용할 수 있으나, 바람직하게는 1~1.7당량을 사용하는 것이 좋다. 또한, 상기 구조식(Ⅳ)의 화합물은 하이드로 클로리드의 부가물 6월 수독하는 것이 더욱 좋다.

당기의 반응을 통해서 제조한 구조(IV)의 화합물을 디글로로예탄과 같은 비극성 비양자성 용매와 묶의 출합용대중에서 소 당 하이포블로리트와 20℃ 내지 50℃에서 반응시켜 구조식(V)의 화합물을 제조하고, 이 화합물을 알코콜과 몫의 혼항용 예중에서 수산화나트룹, 수산화칼금 등과 같은 말같리 화합물과 1 내지 2시간 중안 완류반응시켜서 목적화합읍인 상기 구 조식(1)의 벤즈이미다족 유도제를 높은 수용로 얻게 된다. 삼기 반응에 있어서 소름 하이포플로리트는 상기 구조식(IV)의 당항물 1당량에 대하여 1 내지 2당량 사용하는 것이 좋으나 더욱 즐기로는 1 내지 1.3당량을 사용하는 것이 바란직하다. 상기 구조식(IV)의 화항물로부터 상기 구조식(I)의 벤즈이미다족 유도제를 얻기 위해서 더욱 좋기로는 구조식(V)의 N∼ 목로로카르복사미단 유도제를 본리하지 않고 계속적으로 반응시키는 바, 상기 구조식(IV)의 화합물을 50% 메탄을 수용액 대서 소등 하이포를로리트와 상은에서 반응시켜 N∼금로로카르복사미단 유도제를 좋간제로 얻고 여기에 탄산나트를 포화 수용액을 가한 후 1 내지 2시간 동안 완류반응을 진행시켜 목적화함물인 상기 구조식(1)의 벤즈이미다족 유도제를 수득하 는 것이 바란직하다.

단기의 본 발명에 의한 공정을 통해서 얻어지게 되는 상기 구조식(1)의 벤즈이미다족 유도체를 과산화제를 사용하여 공지의 방법으로 산화시키면 역반명이 오메프라졸인 다음 구조식(㎞)의 벤즈이미다종 유도체가 얻어진다.

17431 14

(비와 같이, 본 발명은 공지의 제조방법과는 제조공정이 상이할 뿐 아니라, 수읍이 매우 높고 공정이 용이하며 또한, 매우 겨가의 종발물질을 사용하는 관계로 경제성이 뛰어난 특징이 있다. 이하. 큰 발명을 실시에 등에 의거하여 더욱 상세히 설명하면 다음과 같으며, 본 밥명이 다음 실시에에 의해 한정되는 것 냔 아니다.

## [학교예 1]

t-디메탈-4-메톡시-2-티오시아노메틸피리딘(II)의 제조

5.5-디메템-4-메욕시-2-티클로르메틱피리턴 37.2g(0.2됨)을 에탄우 250째에 넣고 5℃ 정도의 저온에서 소듐 티오시 택네이토 17.84g(0.22됨)을 30분간에 걸쳐 서서히 가한 후 30분간 교반한 후 반응은도를 흘려 3 내지 5시간 동안 환류반 당응 시켰다. 반응이 중결되면 실은으로 냉각하고 생성된 연화나트륨을 여과하여 제거한 후 용매를 강암하여 중류시웠다. 단사에 물과 메틸렌를로리드를 가하여 충분리로 한 후 유기총을 모아서 무수 왕산마그네슘으로 건조시키고 용매를 감압증 타하여 표제의 화합을 40.82g(89%)를 얻었다.

## 낸소분석지(C,H,N,OS)

네르치 : C : 57.67, H : 5.80, N : 13.45

付券別: C: 57.69, H: 5.83, N: 13.64

#### [실시예 1]

1). N-(4-매둑시페닐)-[[[2~(3,5~디메팈~4~메둑시)피리팅]메틸]티토]카르복사미딘(IV)의 제조

4-메록시아날린 25그람(203밀리목)과 3.5-디메팅-4-메록시-2-티오시아노메틸피리던 42.3그라(203밀리목)용 데트라 워모로에탄 200밀리리터에 넣어 용해한 후 상본에서 암쿠미늄 클로리트 27.1그람(203밀리목)을 참가하고 1시간 동안 환류 난용을 시켰다. 반응이 완경되면 반응은함액의 온도를 상은으로 낮은 후 과랑의 5N 수산화나트륜 수용액을 가하여 반용증생성된 암루미늄 클로리드 부산물을 분해하고 여기서 생성된 수산화악루미늄을 종류수 200밀리리터를 참가하여 용해하고 여기에 메틸렌글로리드 150밀리리터를 가하여 응분리를 시켰다.

여기에서 얻어진 유기음을 증류수로 세역한 후 무수 왕산마그네송으로 건조시키고 용매를 감압종류하여 표제의 화황룡 61.0그람(92%)를 얻었다.

# 웹소분석치(C,H,N,O,S)

(場): C: 61.6, H: 6.39, N: 12.69

は今以(%): C: 61.71. H: 6.43. N: 12.73

(). N-클로로-N'-(4-메목시페닐)-[[[2-(3.5-디메틸-4-메독시)피리티메틸]티오]카르복사인(V)의 제조

I'-(4-메독시페님)-[[[2-(3.5-디메틸-4-메독시)피리틱]메틸]티토]카르복사민 30그람(90일리콜)을 상은에서 증류수와 데틸렌륺로리드 1:1 혼합용액 150립리리터에 넣고 교반하면서 여기에 31.3밀리리터의 2.88M 소름 하이포콜로리트를 참가 하고 1시간 동안 상은에서 반응을 진행시킨 후 증류수와 메틸렌콜로리드를 사용하여 충분리쯤 하고 여기에서 얻어진 유기 禁음 무수 황산마그네슘으로 건조시킨 후 감압종류하여 표제의 화합물 32.23그람(98%)을 얻었다.

## (!!소분석지(C,H,CIN,O,S)

(利急対(%): C:55.81, H:5.51, N:11,48

년족치(%): C:55.84, H:5.53, N:11.51

6). 5-메특시-2-[([2-(4-메톡시-3,5-디메틸)피리틸)매틸)티오]벤즈이미다죱(1)의 제조

선시에1-2)에서 얻어진 사금으로 + 1-(4-메독시페날)-[[[2-(3,5-디메틸-4-메독시)피리 [메틸]티오]카르복사민 30그함 (92] 라리돔) 문 50% 메탄을 수용액에 넣고 여기에 3.5그람의 수산화나트륨 수용액 10및리리터를 가하여 1시간 동안 완류반 관측 시켰다. 반응이 완결된 후 반응액의 혼도를 삼은으로 내린 후 묽은 염산으로 배를 6으로 조점하고 메틸렌들로리드와 종류수를 사용하여 유기총을 충분리시켜 무수 황산마그네슘으로 건조하고 감압증류하여 목적화함들인 표제의 25.2그란 (33%)을 얻었다.

II NMR(COCI,/TMS) ppm(6 ), 2.23(3H,s), 2.30(3H,s), 3.77(3H,s), 4.38(2H,s), 6.78~7.81(3H,s), 8.18(1H,s)

[실시예 2]

5~메독시-2-[[[2-(4-메둑시-3,5-디메딮)피리드]메틸]티오]벤즈이미다죱(1)의 제조

(심시에 1-1)에서 열어진 N-(4-메독시페닐)-[[(2-(3,5-디메틸-4-메독시)피리틹메틸]티오]카로복사인 30그람(90밀리 등)을 50% 메탄을 수용액 200명리리터에 넣고 교반하면서 삼은에서 2.88M의 소름하이포크로리트 31.3밀리리터(90밀리올) 를 가한 후 1시간 동안 삼은에서 교반하여 충간체인 구조식(V)의 N-클로로카로복사미단 유도체를 제조하고 계속적으로 여기에 12.4그란의 탄산나트를 포화수용액을 첨가하여 1시간 동안 환류반응을 시켰다. 반응이 완료된 후 반응은도를 상은으로 내린 후 종류수와 메틸렌글로리드를 사용하여 유기용을 분리시키고 유기종을 무수참산아그네송으로 건조하고 강암증 됐하여 목적화합물인 표제의 화합물 29.05그란(98%)을 얻었다.

|장고예 2]

E-메둑시-2-[[[2-(3.5-디메틸-4-메룩시)피리팅]메틸]설피닐]벤즈이미다죱(WI)의 제조

당가 심시에 2에 따라 제조된 5-메톡시-2-[[[2-(3,5-디메탑-4-메톡시)피리팅때팅]티오]벤즈이미다쯤 24.9그랑 (75.6]입리통)물 메릴렌글로리드 200밀리리터에 녹이고 반응용액의 온도를 -30˚0로 조절하였다. 여기에 탄산수소나트쯤 표화수용액 70일리리터를 참가하고, 75% 메타를로로퍼목시벤조익산 17.68그랑(75.6]입리불)를 메릴렌글로리드 50일리리터 대 녹인 용액을 동의온도에서 1시간 동안 작가한 후 반응은도록 서서히 0˚0로 돌려서 40분 동안 교반하였다. 반응이 완료된 후 탄산수소나트를 포화수용액과 메틸렌글로리드를 각각 100일리리터씩 넣고 유기총을 분리한 후 무수 참산마그네슘으로 탈수시키고 여과하여 강압종류시켰다. 이와 같이 얻은 잔사에 아세론과 이소프로필에테르를 가하여 결정화시켜 백색 현정의 표제화함뿐(제) 22.7그랑(87%)을 얻었다.

 $_{1}$ I NWR(CDCI,): ppm( $\delta$ ), 2.17(3H,s), 2.21(3H,s), 3.59(3H,s), 3.41(3H,s), 4.82(2H,s),  $_{1}$ 8.79-7.82(3H,s), 8.20(1H,s)

[비교실시예 1]

t-메톡시-2-[[[2-(3.5-디메림-4-메톡시)피리딩]메틸]티오]벤즈이미다룔의 제조

대한민국 특허공고 88-1714호에 기재된 실시예의 의거하여, 3.5-디메틸-4-메특시-2-블로로메틸피리딘 열산염 22.2 그랑(0.1물)과 5-메톡시-2-머랑토 벤즈이미다족 17.8그람(0.1물)을 메탄읍 250밀리리터에 용해시킨 후 이용액에, 종류 \* 25밀리리터에 용해시킨 수산화나트륨 4그람(0.1물)을 청가하고 이 혼합물을 6시간 동안 환유시킨 후 냉각하고 여기에 15유수 500밀리리터를 가해서 회석시켰다. 생성된 혼합물에 메틸렌글로리드룹 참가해서 추출하고 건조 및 증밖시킨 후 잔 환물을 아세토니트림을 사용해서 재결정하여 유리 영기령으로 표제의 물질 25.7그란(73%)을 업었다.

IN BARRED

원구항 1. 다음 구조식(II)의 화합물을 비극성 비양자성 용액중에서 금속옥매를 사용하여 다음 구조식(III)의 아날린

유도체와 반응시켜 다운 구조식(Ⅳ)의 화람들을 제조하고, 이 화합들은 산화적 고리화반용(Oxidative Cyclization)을 시 뭐 다음 구조식(I)의 벤즈이미다족 유도체를 제조하는 방법.

원구항 2. 제1항에 있어서, 금속속때가 알루미늄콜로리드인 것을 특징으로 하는 방법.

원구왕 3. 제1항에 있어서, 산화적 고리화반음시 다음 구조식(V)의 중간체를 거쳐 연속반응(in-s/tu)으로 상기 구조 시(I)의 화합됨을 제조하는 것은 특징으로 하는 방법.

$$H_sCO$$
 $H_sCO$ 
 $H$ 

영구함 4. 제3함에 있어서, 소듐 라이포콜로리드롬 사용하여 상기 구조석(V)의 중간채를 제조하는 것을 특징으로 하는 방법.